This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



Eur päisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 807 642 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 19.11.1997 Patentblatt 1997/47

(21) Anmeldenummer: 97107686.4

(22) Anmeldetag: 10.05.1997

(51) Int. CI.⁶: **C08F 210/02**, C08L 23/08, C08F 4/32, C10L 1/18
// (C08F210/02, 218:04, 210:14)

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT DE ES FI FR GB GR IT NL SE

(30) Priorität: 18.05.1996 DE 19620118

(71) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT 65926 Frankfurt am Main (DE) (72) Erfinder:

 Krull, Matthias, Dr. 46147 Oberhausen (DE)

 Relmann, Werner, Dr. 65929 Frankfurt (DE)

(54) Terpolymerisate des Ethylens, ihre Herstellung und ihre Verwendung als Additive für Mineralöldestillate

(57) Die Erfindung betrifft durch gemeinsame Polymerisation von Ethylen, dem Vinylester einer oder mehrerer aliphatischer Monocarbonsäuren, die 2 bis 20 Kohlenstoffatome im Molekül enthalten, und 4-Methylpenten-1 erhaltene Terpolymerisate, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Additive für Mineralöle und Mineralöldestillate.

B schreibung

35

40

Die vorliegende Erfindung betrifft Terpolymerisate aus Ethylen, dem Vinylester einer oder mehrerer aliphatischer Monocarbonsäuren, die 2 bis 20 Kohlenstoffatome im Molekül enthalten, und 4-Methylpenten-1 mit einer bei 140°C gemessenen Schmelzviskosität von 20 bis 10.000 mPa.s. Sie werden mit Erfolg zur Verbesserung der Fließfähigkeit von Mineralölden und Mineralöldestillaten eingesetzt.

Rohöle und durch Destillation von Rohölen gewonnene Mitteldestillate wie Gasöl, Dieselöl oder Heizöl enthalten je nach Herkunft der Rohöle unterschiedliche Mengen langkettiger Paraffine (Wachse) gelöst. Bei niedrigen Temperaturen scheiden sich diese Paraffine als plättchenförmige Kristalle ab, teilweise unter Einschluß von Öl. Hierdurch wird die Fließfähigkeit der Rohöle und der aus ihnen gewonnenen Destillate erheblich beeinträchtigt. Es treten Feststoffablagerungen auf, die häufig zu Störungen bei Gewinnung, Transport und Einsatz der Mineralöle und Mineralölprodukte führen. So kommt es bei niedrigen Umgebungstemperaturen z.B. in der kalten Jahreszeit u.a. bei Dieselmotoren und Feuerungsanlagen zu Verstopfungen der Filter, die eine sichere Dosierung der Brennstoffe verhindern und schließlich in einer Unterbrechung der Kraftstoff- bzw. Heizmittelzufuhr resultieren. Auch das Fördern der Mineralöle und Mineralölprodukte durch Rohrleitungen über größere Entfernungen kann z.B. im Winter durch das Ausfallen von Paraffinkristallen beeinträchtigt werden.

Es ist bekannt, das unerwünschte Kristallwachstum durch geeignete Zusätze zu unterbinden und damit einem Anstieg der Viskosität der Öle entgegenzuwirken. Solche Zusätze, sie sind unter der Bezeichnung Stockpunkterniedriger bzw. Fließverbesserer bekannt, verändern Größe und Form der Wachskristalle und wirken damit einem Anstieg der Viskosität der Öle entgegen.

Das Fließ- und Kälteverhalten von Mineralölen und Mineralöldestillaten wird durch Angabe des Pour-Points (bestimmt nach ISO 3016) und des Cold-Filter-Plugging-Points (CFPP; bestimmt nach EN 116) beschrieben. Beide Kenngrößen werden in °C gemessen.

Typische Fließverbesserer für Rohöle und Mitteldestillate sind Copolymerisate des Ethylens mit Carbonsäureestern des Vinylalkohols. So setzt man nach der DE 11 47 799 B1 Erdöldestillat-Treib- bzw. -Brennstoffen mit einem Siedebereich zwischen etwa 120 und 400°C öllösliche Mischpolymerisate aus Ethylen und Vinylacetat mit einem Molekulargewicht zwischen etwa 1.000 und 3.000 zu. Bevorzugt werden Mischpolymerisate, die etwa 60 bis 99 Gew.-% Ethylen und etwa 1 bis 40 Gew.-% Vinylacetat enthalten. Sie sind besondes wirksam, wenn sie durch radikalische Polymerisation in einem inerten Lösungsmittel bei Temperaturen von etwa 70 bis 130°C und Drücken von 35 bis 2.100 atü hergestellt wurden (DE 19 14 756 B2).

Andere als Fließverbesserer eingesetze Polymerisate enthalten neben Ethylen und Vinylacetat z.B. Hexen-1 (vgl. EP 0 184 083 B1), Diisobutylen (vgl. EP 0 203 554 B1) oder ein Isoolefin der allgemeinen Formel

$$CH_3$$
 $R - CH_2 - C = CHR'$

wobei R und R' gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder C₁ - C₄-Alkylreste bedeuten (EP 0 099 646 A1). Terpolymerisate aus Ethylen, Vinylacetat und Neononansäurevinylester bzw. Neodecansäurevinylester als Additive für Mineralöldestillate sind Gegenstand der EP 0 493 769 B1. Auch Mischpolymerisate aus Ethylen, Alkencarbonsäureester und/oder Vinylester und Vinylketon werden als Stockpunkterniedriger und zur Verbesserung des Fließverhaltens von Rohölen und Mitteldestillaten der Rohöle verwendet (vgl. EP 0 111 883 B1).

Die Wirksamkeit der bekannten Zusatzstoffe zur Verbesserung der Eigenschaften von Mineralölfraktionen ist u.a. abhängig von der Herkunft des Mineralöls, aus dem sie gewonnen wurden und damit insbesondere von dessen Zusammensetzung. Additive, die zur Einstellung bestimmter Eigenschaftswerte von Fraktionen eines Rohöls hervorragend geeignet sind, können daher bei Destillaten von Rohölen anderen Ursprungs zu völlig unbefriedigenden Ergebnissen führen.

Inzwischen stehen Additive zur Verfügung, die einen breiten Anwendungsbereich haben, d.h die Fließeigenschaften von Mineralölen und Mineralölfraktionen unterschiedlicher Herkunft bei tiefen Temperaturen deutlich verbessern. Dennoch gibt es Fälle, in denen sie sich als wenig oder gar nicht brauchbar erweisen, sei es, daß sie nur wenig zur Erhöhung der Fließfähigkeit in der Kälte beitragen oder daß sie die Filtrierbarkeit von Mineralöldestillaten oberhalb des Cloud Points beeinträchtigen. Die Ursachen hierfür sind vielfältig; die Erschließung bisher nicht genutzter Rohstoffe, die geänderte Verarbeitung der Primärprodukte und neue Anforderungen des Marktes seien als Beispiele genannt. Überdies besitzen die bekannten Fließverbesserer einen hohen Eigenstockpunkt. Diese Eigenschaft hat zur Folge, daß sie bei niedrigen_Umgebungstemperaturen_in_beheizten_Tanken_gelagert_und/oder_als_hochverdunnte_Lösungen_angewandt werden müssen.

Es bestand daher die Aufgabe, neue Additive zur Verbesserung der Fließfähigkeit solcher Erdölarten oder Erdölfraktionen zu entwickeln, bei denen die Additive des Standes der Technik nur unbefriedigend wirken, die zudem eine

ausreichende Filtrierbarkeit von Erdöldestillaten oberhalb des Cloud Points gewährleisten und auch bei niedrigen Umgebungstemperaturen problemlos zu handhaben sind.

Gegenstand der Erfindung sind Terpolymerisate aus Ethylen, dem Vinylester einer oder mehrerer aliphatischer, linearer oder verzweigter Monocarbonsäuren, die 2 bis 20 Kohlenstoffatome im Molekül enthalten, und 4-Methylpenten-1 mit einem Anteil von 10 bis 35 Gew.-% Vinylester und 0,5 bis 20 Gew.-% 4-Methylpenten-1 (jeweils bezogen auf das Terpolymerisat) mit einer bei 140°C gemessenen Schmelzviskosität von 20 bis 10.000 mPa.s.

Hinsichtlich der stofflichen Zusammensetzung der neuen Terpolymerisate ist zu beachten, daß die Vinylester aliphatischer Monocarbonsäuren erfindungsgemäß als eine Monomerenkomponente gelten, gleichgültig, ob Bestandteil der Terpolymerisate ein einziger oder mehrere Vinylester von C₂- bis C₂₀-Monocarbonsäuren ist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der vorstehend beschriebenen Terpolymerisate zur Verbesserung der Fließfähigkeit von Mineralölen und insbesondere Mineröldestillaten.

Überraschenderweise haben sich die Terpolymerisate der Erfindung hervorragend zur Verbesserung der Fließfähigkeit auch solcher Mineralöle und Mineralöldestillate bewährt, deren Fließverhalten mit den Additiven des Standes der Technik nur unzureichend beeinflußt werden konnte. Eine weitere wertvolle Eigenschaft der neuen Terpolymerisate ist ihr niedriger Eigenstockpunkt in organischen Lösemitteln. Er liegt deutlich unter dem Stockpunkt von Ethylen/Vinylester-Copolymeren. Daher können die neuen Terpolymerisate selbst bei niedrigen Außentemperaturen in unbeheizten Tanken gelagert und ohne vorheriges Erwärmen verwendet werden. Ferner ist ihre gegenüber vergleichbaren Copolymeren des Standes der Technik deutlich niedrigere Einmischtemperatur hervorzuheben, die zu einer verbesserten Filtrierbarkeit der mit ihnen versehenen Mitteldestillate oberhalb des Cloud-Points führt.

Grundsätzlich können die beanspruchten Terpolymerisate als Fließverbesserer sowohl in Rohölen als auch in den durch Destillation gewonnenen Weiterverarbeitungsprodukten der Rohöle eingesetzt werden. Bevorzugt ist jedoch ihre Verwendung in Mineralöldestillaten, insbesondere Mineralölmitteldestillaten. Hierunter werden Kohlenwasserstofffraktionen verstanden, die zwischen 150 und 400°C sieden. Beispiele für derartige Rohöldestillate sind Petroleum, leichte Heizöle und Dieselkraftstoff. Von besonderer Bedeutung sind Mitteldestillate wie Heizöl EL und Dieselkraftstoff.

Die neuen Terpolymerisate enthalten Methylgruppen, die einerseits auf die Struktur der Comonomerenmoleküle, insbesondere des 4-Methylpentens-1, und andererseits auf den Polymerisationsmechanismus des Ethylens zurückgehen. Bevorzugt weisen die Terpolymeriate 4 bis 15 CH₃-Gruppen je 100 CH₂-Gruppen auf, ausgenommen CH₃-Gruppen, die vom Vinylacetat als Vinylester herrühren. Die Bestimmung der Methylgruppen erfolgt durch ¹H-NMR-Spektroskopie.

Für den Einsatz als Fließverbesserer besonders geeignet sind Terpolymerisate gemäß der Erfindung mit einer nach ISO 3219(B) bei 140°C gemessenen Schmelzviskosität von 50 bis 5000 mPa.s, vorzugsweise 30 bis 1.000 mPa.s und insbesondere 50 bis 500 mPa.s. Terpolymerisate höherer Schmelzviskosität setzt man bevorzugt Rohölen, solche niederer Schmelzviskosität, bevorzugt Mitteldestillaten, zu.

Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Terpolymerisate aus Ethylen, dem Vinylester einer aliphatischen linearen oder verzweigten Monocarbonsäure, die 2 bis 20 Kohlenstoffatorne im Molekül enthält, und 4-Methylpenten-1 geht man von Gemischen der Monomeren aus. 4-Methylpenten-1 ist ein Handelsprodukt. Das Olefin wird technisch z.B. durch Dimerisierung von Propylen erhalten (vgl. Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, 5. Ed., Vol. A21, p. 567). Die Vinylester der aliphatischen Monocarbonsäuren sind ebenfalls Handelsprodukte. Ein gebräuchlicher Weg zu ihrer Herstellung ist die Umsetzung von Carbonsäuren mit Acetylen (vgl. Ullmanns Encyclopädie der Technischen Chemie, 4. Auflage, Bd. 23, S. 598 ff). Die Säurekomponente der Ester kann linear oder verzweigtkettig sein. Bevorzugt werden die Vinylester der Essigsäure, der Propionsäure, der isomeren Buttersäuren, der Laurinsäure, der Neononansäure und der Neodecansäure, vorzugsweise Essigsäurevinylester (Vinylacetat).

Die Copolymerisation der Ausgangsstoffe erfolgt nach bekannten Verfahren (vgl. hierzu z.B. Ullmanns Encyclopädie der Technischen Chemie, 4. Auflage, Bd. 19, Seiten 169 bis 178). Geeignet sind die Polymerisation in Lösung, in Suspension in der Gasphase und die Hochdruckmassenpolymerisation. Vorzugsweise wendet man die Hochdruckmassepolymerisation an, die bei Drücken von 50 bis 400 MPa, vorzugsweise 100 bis 300 MPa und Temperaturen von 50 bis 350°C, vorzugsweise 100 bis 300°C, durchgeführt wird. Die Reaktion der Monomeren wird durch Radikale bildende Initiatoren (Radikalkettenstarter) eingeleitet. Zu dieser Substanzklasse gehören z.B. Sauerstoff, Hydroperoxide, Peroxide und Azoverbindungen wie Cumolhydroperoxid, t-Butylhydroperoxid, Dilauroylperoxid, Dibenzoylperoxid, Bis(2-ethylhexyl)peroxidicarbonat, t-Butylperpivalat, t-Butylpermaleinat, t-Butylperbenzoat, Dicumylperoxid, t-Butylcumylperoxid, Di-(t-butyl)peroxid, 2,2'-Azo-bis(2-methylpropanonitril), 2,2'-Azo-bis(2-methylbutyronitril). Die Initiatoren werden einzeln oder als Gemisch aus zwei oder mehr Substanzen in Mengen von 0,01 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,05 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Monomerengemisch, eingesetzt.

Die gewünschte Schmelzviskosität der Terpolymerisate wird bei gegebener Zusammensetzung des Monomerengemisches durch Variation der Reaktionsparameter Druck und Temperatur und gegebenenfalls durch Zusatz von Moderatoren eingestellt. Als Moderatoren haben sich Wasserstoff, gesättigte oder ungesättigte Kohlenwasserstoffe, z.B. Propan, Aldehyde, z.B. Propionaldehyd, n-Butyraldehyd oder Isobutyraldehyd, Ketone, z.B. Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon, Cyclohexanon oder Alkohole, z.B. Butanol, bewährt. In Abhängigkeit von der angestrebten Viskosität werden die Moderatoren in Mengen bis zu 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,05 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das

Monomerengemisch, angewandt.

Um Polymerisate der beanspruchten Zusammensetzung zu erhalten, setzt man Monomerengemische ein, die außer Ethylen und gegebenenfalls einem Moderator 5 bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 40 Gew.-% Vinylester und 1 bis 40 Gew. % 4-Methylpenten-1 enthalten.

Mit der von der Zusammensetzung des Terpolymerisats abweichenden Zusammensetzung des Monomerengemischs trägt man der unterschiedlichen Polymerisationsgeschwindigkeit der Monomeren Rechnung. Die Polymerisate fallen als farblose Schmelzen an, die bei Raumtemperatur zu wachsartigen Feststoffen erstarren.

Die Hochdruckmassepolymerisation wird in bekannten Hochdruckreaktoren, z.B. Autoklaven oder Rohrreaktoren diskontinuierlich oder kontinuierlich durchgeführt, besonders bewährt haben sich Rohrreaktoren. Lösungsmittel wie aliphatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwassergemische, Benzol oder Toluol, können im Reaktionsgemisch enthalten sein, wenngleich sich die lösungsmittelfreie Arbeitsweise besonders bewährt hat. Nach einer bevorzugten Ausführungsform der Polymerisation wird das Gemisch aus den Monomeren, dem Initiator und, sofern eingesetzt, dem Moderator, einem Rohrreaktor über den Reaktoreingang sowie über einen oder mehrere Seitenäste zugeführt. Hierbei können die Monomerenströme unterschiedlich zusammengesetzt sein (EP 0 271 738 B1).

Die erfindungsgemäßen Terpolymerisate werden Mineralölen oder Mineralöldestillaten in Form von Lösungen oder Dispersionen zugesetzt. Geeignete Lösungs- oder Dispersionsmittel sind aliphatische und/oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffgemische, z.B. Benzinfraktionen, Kerosin, Decan, Pentadecan, Toluol, Xylol, Ethylbenzol oder kommerzielle Lösungsmittelgemische wie Solvent Naphta, [®]Shellsol AB, [®]Solvesso 150, [®]Solvesso 200, [®]Solvesso 250, [®]Exxsol, [®]ISOPAR- und Shellsol D-Typen. Durch die neuen polymeren Verbindungen in ihren rheologischen Eigenschaften verbesserte Mineralöle oder Mineralöldestillate enthalten 0,001 bis 2, vorzugsweise 0,005 bis 0,5 Gew.-% Terpolymerisat, bezogen auf das Destillat.

Die erfindungsgemäßen Terpolymerisate können als Fließverbesserer weiterhin in Form von Mischungen eingesetzt werden, die aus Polymeren der beanspruchten Art, jedoch unterschiedlicher qualitativer und/oder quantitativer Zusammensetzung und/oder unterschiedlicher (bei 140°C gemessener) Viskosität bestehen. Derartige Gemische enthalten z.B. Polymerisate mit gleichem Vinylester-, jedoch verschiedenem Ethylen-/4-Methylpenten-1-Anteil. Das Mischungsverhaltnis (in Gewichtsteilen) der beiden Komponenten kann über einen weiten Bereich variiert werden und z.B. 20: 1 bis 1: 20, vorzugsweise 10: 1 bis 1: 10 betragen. Auf diesem Wege lassen sich gezielt Fließverbesserer individuellen Anforderungen anpassen.

Mit dem gleichen Ergebnis, die Wirksamkeit als Fließverbesserer für bestimmte Substrate zu optimieren, können die erfindungsgemäßen Polymerisate auch zusammen mit einem oder mehreren öllöslichen Co-Additiven eingesetzt werden, die bereits für sich allein die Kaltfließeigenschaften von Rohölen, Schmierölen oder Brennölen verbessern. Beispiele solcher Co-Additive sind Vinylacetat enthaltende Copolymerisate oder Terpolymerisate des Ethylens, polare Verbindungen, die eine Paraffindispergierung bewirken (Paraffindispergaratoren), sowie Kammpolymere.

So haben sich Mischungen der neuen Terpoylmerisate mit Copolymerisaten hervorragend bewährt, die 10 bis 40 Gew.-% Vinylacetat und 60 bis 90 Gew.-% Ethylen enthalten. Nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung setzt man die beanspruchten Terpolymerisate in Mischung mit Ethylen/Vinylacetat/Neononansäurevinylester-Terpolymerisaten oder Ethylen-Vinylacetat/Neodecansäurevinylester-Terpolymerisaten zur Verbesserung der Fließfähigkeit von Mineralölen oder Mineralöldestillaten ein. Die Terpolymerisate der Neononansäurevinylester bzw. der Neodecansäurevinylester enthalten außer Ethylen 10 bis 35 Gew.-% Vinylacetat und 1 bis 25 Gew.-% der jeweiligen Neoverbindung. Das Mischungsverhältnis der erfindungsgemäßen Terpoylmerisate mit den vorstehend beschriebenen Ethylen/Vinylacetat-Copolymerisaten bzw. den Terpolymerisaten aus Ethylen, Vinylacetat und den Vinylestern der Neononan-bzw. der Neodecansäure beträgt (in Gewichtsteilen) 20 : 1 bis 1 : 20, vorzugsweise 10 : 1 bis 1 : 10.

Zur Verwendung als Fließverbesserer können die neuen Terpolymerisate ferner in Mischung mit Paraffindispergatoren eingesetzt werden. Diese Additive reduzieren die Größe der Paraffinkristalle und bewirken, daß die Paraffinpartikel sich nicht absetzen, sondern kolloidal mit deutlich reduziertem Sedimentationsbestreben, dispergiert bleiben. Als Paraffindispergatoren haben sich öllösliche Polare Verbindungen mit ionischen oder polaren Gruppen, z.B. Aminsalze und/oder Amide bewährt, die durch Reaktion aliphatischer oder aromatischer Amine, vorzugsweise langkettiger aliphatischer Amine, mit aliphatischen oder aromatischen Mono-, Di-, Tri- oder Tetracarbonsäuren oder deren Anhydriden erhalten werden (vgl. US 4.211.534). Andere Paraffindispergatoren sind Copolymere des Maleinsäureanhydrids und α,β-ungesättigten Verbindungen, die gegebenenfalls mit primären Monoalkylaminen und/oder aliphatischen Alkoholen umgesetzt werden können (vgl. EP 0 154 177), die Umsetzungsprodukte von Alkenyl-spirobislactonen mit Aminen (vgl. EP 0 413 279 B1) und nach EP 0 606 055 A2 Umsetzungsprodukte von Terpolymeren auf Basis α,β-ungesättigter Dicarbonsäureanhydride, α,β-ungesättigter Verbindungen und Polyoxyalkylenether niederer ungesättigter Alkohole.

Schließlich werden in einer weiteren bewährten Variante der Erfindung die neuen Terpolymerisate zusammen mit Kammpolymeren als Fließverbesserer verwendet. Hierunter versteht man Polymere, bei denen Kohlenwasserstoffreste mit mindestens 8, insbesondere mindestens 10 Kohlenstoffatomen an einem Polymerrückgrat gebunden sind. Vorzugsweise handelt es sich um Homopolymere, deren Alkylseitenketten mindestens 8 und insbesondere mindestens 10 Kohlenstoffatome enthalten. Bei Copolymeren weisen mindestens 20 %, bevorzugt mindestens 30 % der Monomeren Seitenketten auf (vgl. Comb-like Polymers - Structure and Properties; N.A. Platé and V.P. Shibaev, J. P lym. Sci.

Macromolecular Revs. $\underline{1974}$, 8, 117 ff). Beispiel für geeignete Kammpolymere sind z.B. Fumarat/Vinylacetat-Copolymere (vgl. EP 0 153 176 A1), Copolymere aus einem C_6 -bis C_{24} - α -Olefin und einem N- C_6 - bis C_{22} -Alkylmal insäure-imid (vgl. EP 0 320 766), ferner veresterte Olefin/Maleinsäureanhydrid-Copolymere, Polymere und Copolymere von α -Olefinen und veresterte Copolymere von Styrol und Maleinsäureanhydrid.

Das Mischungsverhältnis (in Gewichtsteilen) der erfindungsgemäßen Terpolymerisate mit Paraffindispergatoren bzw. Kammpolymeren beträgt jeweils 1:10 bis 20:1, vorzugsweise 1:1 bis 10:1.

Die neuen Terpolymerisate und ihre Mischungen untereinander sowie mit Co-Additiven können allein oder auch zusammen mit anderen Zusatzstoffen verwendet werden, beispielsweise mit Entwachsungshilfsmitteln, Korrosionsinhibitoren, Antioxidantien, Lubricity-Additiven oder Schlamminhibitoren.

Durch die nachtolgenden Beispiele wird die Erfindung n\u00e4her erl\u00e4utert, jedoch nicht auf die beschriebenen Ausf\u00fchrungsformen beschr\u00e4nkt.

Beispiele

Herstellung von Ethylen/Carbonsäurevinylester/4-Methylpenten-1-Terpolymerisaten

Ethylen, Vinylacaetat (Vina) und 4-Methylpenten-1 (4-MP) werden unter Zusatz von Propionaldehyd als Molekulargewichtsregler (Moderator), in einem kontinuierlich betriebenen Hochdruckautoklaven polymerisiert. Hierzu wird das Monomerengemisch, dem als Initiator Bis(2-ethylhexyl)-peroxidicarbonat gelöst in Testbenzin (15 Gew.-%ige Lösung) zugesetzt worden ist, bei der in Tabelle 1a angegebenen Temperatur sowie dem ebenfalls in Tabelle 1a aufgeführten Reaktionsdruck in den Reaktor eingespeist. Die Verweilzeit der Reaktanten im Autoklaven beträgt etwa 120 Sekunden. In Tabelle 1a sind Einsatzstoffe und Ausbeute der Beispiele 1-11, in Tabelle 1b die Eigenschaften der erhaltenen Terpolymerisate zusammengestellt.

Der Vinylacetatgehalt wird durch Pyrolyse des Polymerisats bestimmt. Hierzu werden 100 mg des Polymerisats mit 25 200 mg reinem Polyethylen in einem Pyrolysekolben 5 Minuten bei 450°C in einem geschlossenen System unter Vakuum thermisch gespalten und die Spaltgase in einem 250 ml-Rundkolben aufgefangen. Das Spaltprodukt Essigsäure wird mit einer NaJ/KJO₃-Lösung umgesetzt und mit Na₂S₂O₃-Lösung das freiwerdende Jod titriert.

Die Bestimmung des Gehalts an 4-Methylpenten-1 sowie der Methylgruppen in den Polymerisaten erfolgt durch 1H-NMR-Spektroskopie (Messungen in C₂D₂Cl₄ bei 333 K; Spektrometer AM 360, Fa. Bruker).

Die Viskosität wird gemäß ISO 3219 (B) mit einem Rotationsviskosimeter (Haake RV 20) mit Platte-Kegel-Meßsystem bei 140 C gemessen (V_{140}).

Tabelle 1a

					iduelle la				
35	Beispiel Nr.	Tempera- tur (°C)	Druck (MPa)	Einsatz (Gew%)			Initiator (Gew ppm bez. auf Ethy- len)	Modera- tor (Gew % bez. auf Mono- mere)	Ausbeute (%)
40				C ₂ H ₄ (%)	Vina (%)	4-MP (%)			
	1	160	150	62	30	8	1.300	3,1	9,9
	2	160	150	54	30	16	3.750	2,4	11,4
45	3	160	150	50,5	31	18,5	5.250	2,3	11,3
	4	160	150	48	30	22	6.750	2,0	11,6
	5-	160	_:150.	- 57	27	16	3.300	3,0	10,0
	6	160	150	53	27	20	5.100	2,3	10,4
50	7	160	150	55	29	16	2.950	2,9	9,2
	8	160	200	55	29	16	1.600	3,2	8,0
	9	160	200	55	31	14	1.300	3,0	8,7
55	10	160	200	66	26	8	650	2,5	8,1
	11	220	200	55	29	16	860	2,3	17,2

Tabelle 1b

CH₃/100 CH₂ Vinylacetatgehalt (Gew.-V₁₄₀ (mPa*s) Beispiel Nr. %) 147 4.5 28,5 1 7,1 154 27,5 2 132 8,0 3 28,8 9,1 109 28,3 4 25,3 88 7,4 5 8,5 108 6 24,3 7,4 111 7 26,8 113 26,2 8 6,3 125 9 29,7 22,6 284 4,2 10 122 7,4 26,4 11

Die Eigenschaften (Handhabbarkeit, Wirksamkeit, Löslichkeit) der neuen Terpolymerisate werden mit den entsprechenden Eigenschaften eines handelsüblichen Ethylen-Vinylacetat-Copolymers (E-VA) mit 28 Gew.-% Vinylacetat-Gehalt und einer Schmelzviskosität V₁₄₀ von 290 mPa.s und eines ebenfalls handelsüblichen Ethylen-Vinylacetat-Diisobutylen-Terpolymerisats (E-VA-DIB) mit 28 Gew.-% Vinylacetat-Gehalt, einer Schmelzviskosität V₁₄₀ von 275 mPa.s und einem Gehalt von 8 CH₃-Gruppen je 100 CH₂-Gruppen des Polyethylens verglichen.

Handhabbarkelt der Terpolymerisate

10

30

Als Maßstab für die Handhabbarkeit der erfindungsgemäßen Polymerisate dient ihr Pour Point, gemessen nach ISO 3016 an 50 Gew.-%igen Dispersionen in Kerosin (Kero) bzw. 20 Gew.-%igen Lösungen in Solvent Naphtha (SN). Die Ergebnisse der Untersuchungen sind in Tabelle 2 enthalten.

Tabelle 2

•		IADelle 2						
		20 % in SN	50 % In Kero					
40	Beispiel 2	-21 °C	-3 °C					
	Beispiel 3	-24 °C	-9 °C					
	Beispiel 4	-36 °C	-15 °C					
45	Beispiel 5	-21 °C	-3 °C					
	Beispiel 6	-27 °C	0 °C					
	-Beispiel 7	21 °C-	6 °C					
	Beispiel 8	-21 °C	-3 °C					
50	Beispiel 9	-21 °C	-3 °C					
	Beispiel 11	-30 °C	-9 °C					
·	E-VA	-9 °C	+18 °C					
55	E-VA-DIB I	-15 °C	+6°C					

Charakterisi rung der Testöle

Das Verhalten der neuen Terpolymerisate als Kaltfließverbesserer für Mineralöle wird an den Testölen 1 und 3 geprüft, deren thermische Eigenschaften in Tabelle 3 zusammengefaßt sind.

Tabelle 3

	Testöi 1	Testől 2	Testől 3	Testől 4
Siedebeginn	187 °C	185 °C	184 °C	165 °C
30 %	248 °C	261 °C	271 °C	256 °C
90%	330 °C	359 °C	329 °C	354 °C
Siedeende	358 °C	380 °C	353 °C	370 °C
Cloud Point	-7 °C	2,9 °C	-5 °C	0 °C
CFPP	-12 °C	0 °C	-9 °C	-3 °C

20

15

Wirksamkeit der Terpolymerisate

In Tabelle 4 wird die Wirksamkeit der nach den Beispielen 1 bis 11 hergestellten Ethylen/Vinylacetat/4-Methylpenten-1-Terpolymerisate als Additive für Mineralöle und Mineralöldestillate an Hand des CFPP-Tests (Cold Filter Plügging Test nach EH 116) beschrieben. Die Additive werden entweder als 50 %ige Suspensionen in Kerosin oder als 20 Gew.-%ige Lösungen in Solvent Naphtha eingesetzt:

30

Tabelle 4

				ıa.	Delle 4				
Beispiel	Testől 1 (+ 20 %iges Additiv)			Testől 2 (+50 %iges Additiv)			Testől 3 (+50%iges Additiv)		
-	300 ppm	500 ppm	1000 ppm	100 ppm	200 ppm	400 ppm	100 ppm .	200 ppm	400 ppm
1	-20	-20	-24	-11	-15	-14			
2	-18	-20	-25						
3	-19	-20	-26						
4	-18	-19	-24						
5	-19	-20	-25	-5	-11	-14			
6	-18	-18	-24	-2	-10	-11			
7	-18	-24	-28				-4	-14	-18
8		i					-6	-16	-19
9	-18	-21	-25				-9	-15	-18
11							-2	-12	-16
E-VA- Copoly- mer	-19	-20	-20	-9	-11	-14	-2	-12	-15
E-VA- DIB Ter- polymer	-18	-19	-18	-2	-11	-16	-4	-9	-12

Löslichkeit der Terpolymerisate

10

20

30

35

45

50

55

Das Löslichkeitsverhalten der Terpolymerisate wird entsprechend dem British-Rail Test wie folgt bestimmt: 400 ppm einer auf 22°C temperierten Dispersion des Polymerisats in Kerosin (50 Gew.-% Polymerisat, bezogen auf die Dispersion) werden zu 200 ml des auf 22°C temperierten Testöls 3 (s. Tabelle 3) dosiert und 30 Sekunden kräftig geschüttelt. Nach 24 Stunden Lagerung bei +3°C wird erneut 15 Sekunden geschüttelt und anschließend bei 3°C in drei Portionen von je 50 ml über einen 1,6 μm-Glasfibermicrofilter (Ø 25 mm; Whatman GFA, Best.-Nr. 1820025) filtriert. Aus den drei Filtrationszeiten T₁, T₂, und T₃ wird der ADT-Wert wie folgt berechnet:

$$ADT = \frac{(T_3 \cdot T_1)}{T_2} \cdot 50$$

Ein ADT-Wert ≤ 15 wird als Anhaltspunkt dafür angesehen, daß das Gasöl in "normal" kalter Witterung zufriedenstellend verwendbar ist. Produkte mit ADT-Werten > 25 werden als nicht filtrierbar bezeichnet.

Tabelle 5

	ADT
Blindwert (ohne Additiv)	3,0
Beispiel 2	6,2
Beispiel 3	5,6
Beispiel 4	4,1
Beispiel 5	14,8
Beispiel 6	4,5
Beispiel 7	10,8
Beispiel 8	13,7
Beispiel 9	7,4
Beispiel 11	4,7
E-VA	> 25
E-VA-DIB	> 25

Patentansprüche

- Terpolymerisate aus Ethylen, dem Vinylester einer oder mehrerer aliphatischer, linearer oder verzweigtkettiger Monocarbonsäuren, die 2 bis 20 Kohlenstoffatome im Molekül enthalten, und 4-Methylpenten-1 mit einem Anteil von 10 bis 35 Gew.-% Vinylester und 0,5 bis 20 Gew.-% 4-Methylpenten-1 (jeweils bezogen auf das Terpolymerisat) und einer bei 140°C gemessenen Schmelzviskosität von 20 bis 10.000 mPa.s.
- Terpolymerisate nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch einen Gehalt von 4 bis 15 CH₃-Gruppen je 100 CH₂-Gruppen, ausgenommen CH₃-Gruppen, die von Vinylacetat (als Vinylester) herrühren.
- 3. Verfahren zur Herstellung von Terpolymerisaten nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Monomerengemische, die außer Ethylen 5 bis 40 Gew.-% des Vinylesters einer oder mehrerer aliphatischer Monocarbonsäuren, die 2 bis 20 Kohlenstoffatome im Molekül aufweisen, und 1 bis 40 Gew.-% 4-Methylpenten-1 (jeweils bezogen auf das Monomerengemisch) und gegebenenfalls einen Moderator enthalten, bei Drücken von 50 bis 400 MPa, vorzugsweise 100 bis 300 MPa und Temperaturen von 50 bis 350°C, vorzugsweise 100 bis 300°C, in Gegenwart eines Radikalkettenstarters polymerisiert.
- Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Moderator ein aliphatischer Aldehyd oder ein aliphatisches Keton ist.

- Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Moderator Propionaldehyd oder Methylethylketon ist.
- Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 3 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man den Moderator in einer Menge von 0,05 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Monomerengemisch, anwendet.
 - 7. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 3 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisation in Gegenwart von 0,01 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,05 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Monomerengemisch eines Radikalkettenstartes, erfolgt.
- Mischungen enthaltend Terpolymerisate nach Anspruch 1 oder 2 und Ethylen/Vinylacetat-Copolymerisate im Gewichtsverhältnis 20:1 bis 1:20, vorzugsweise 10:1 bis 1:10.
- Mischungen nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Ethylen/Vinylacetat-Copolymerisate 60 bis 90
 Gew.-% Ethylen und 10 bis 40 Gew.-% Vinylacetat enthalten.
 - 10. Mischungen enthaltend Terpolymerisate nach Anspruch 1 oder 2 und Ethylen/Vinylacetat/Neononansäurevinylester-Terpolymerisate oder Ethylen/Vinylacetat/Neodecansäurevinylester im Verhältnis (in Gewichtsteilen) 20 : 1 bis 1 : 20, vorzugsweise 10 : 1 bis 1 : 10.
 - 11. Mischungen nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Ethylen/Vinylacetat/Neononansäurevinylester-Terpolymerisate bzw. die Ethylen/Vinylacetat/Neodecansäurevinylester-Terpolymerisate außer Ethylen 10 bis 35 Gew. % Vinylacetat und 1 bis 25 Gew. % Neononansäurevinylester bzw. Neodencansäurevinylester enthalten.
- 25 12. Mischungen enthaltend Terpolymerisate nach Anspruch 1 oder 2 und Paraffindispergatoren im Verh
 ältnis (in Gewichtsteilen) 1: 10 bis 20: 1, vorzugsweise 1: 1 bis 10: 1.
 - 13. Mischungen enthaltend Terpolymerisate nach Anspruch 1 oder 2 und Kammpolymere im Verhältnis (in Gewichtsteilen) 1:10 bis 20:1, vorzugsweise 1:1 bis 10:1.
 - 14. Mineralöle oder Mineralöldestillate, die 0,0005 bis 1 Gew.-%, vorzugsweise 0,001 bis 0,5 Gew.-% (bezogen auf das Mineralöldestillat) eines Terpolymerisats nach Anspruch 1 oder 2 oder Mischungen nach einem der Ansprüche 8 bis 13 enthalten.

30

35

40

50

55



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICH?

Nummer der Anneddung EP 97 10 7686

	EINSCHLÄGIGI		,	
Kategorie	Kennzeichnung des Dokumen der maßgeblich	ts mit Angabe, soweit erforderlich, en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL6)
D,A	EP 0 203 554 A (RUHF 1986 * das ganze Dokument	RCHEMIE AG) 3.Dezember	1-14	C08F210/02 C08L23/08 C08F4/32 C10L1/18
D,A	EP 0 493 769 A (HOEC * Ansprüche *	CHST AG) 8.Juli 1992	1-14	//(C08F210/02, C08F218:04, C08F210:14)
A	EP 0 463 518 A (H0E0 * Ansprüche *	CHST AG) 2.Januar 1992	1-14	00012101147
A	EP 0 184 048 A (NAT 11.Juni 1986 * das ganze Dokument	DISTILLERS CHEM CORP)	1-14	
D,A	EP 0 099 646 A (EXXI	ON RESEARCH ENGINEERING	1-14	ers representation of the control of
	* Seite 4, Zeile 10	- Zeile 13; Ansprüche		
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
				C08F
	·			
Der	vorliegende Recherchenbericht wurd	de für alle Patentansprüche erstellt	-	
	Recharchestert	Abschlubdstum der Recherche	-'	Pride
1	DEN-HAAG	29.August 1997	Ka	umann, E
Y.:.vc	KATEGORIE DER GENANNTEN I n besonderer Bedeutung allein betrach n besonderer Bedeutung in Verbindung deren Veröffentlichung derseiben Kate chnologischer Hintergrund	OOKUMENTE T: der Erfindung E: älteres Patenté test enach dem Anmeld gorie L: aus andern Gri	okument, das jo eidedatum veröf ung angeführtes inden angeführte	fentlicht worden ist Dokument es Dokument
1 O:nd	chtschriftliche Offenbarung wischen literatur	A: Mitglied der gi Dokument	leichen Patentfa	mille, übereinstimmendes

10